19/37,DE/3 (Item 3 from file: 351)

010234653 WPI Acc No: 95-135910/18

XRAM Acc No: C95-062214 XRPX Acc No: N95-107178

Monoclonal antibody against growth factor receptor, esp. c -@erbB@- 2 - prepared using human cancer cell soluble extract as immunogen, useful for diagnosis and therapy of adenocarcinoma, esp. mastocarcinoma

Index Terms: MONOCLONAL ANTIBODY GROWTH FACTOR RECEPTOR PREPARATION HUMAN CANCER CELL SOLUBLE EXTRACT IMMUNOGENIC USEFUL DIAGNOSE THERAPEUTIC ADENOCARCINOMA MASTOCARCINOMA

Patent Assignee: (KOKU-) KOKURITSU GAN CENT SOCHO; (SAKA) OTSUKA PHARM CO

Number of Patents: 001 Number of Countries: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Week Applic No Date LA Pages IPC

JP 7059588 A 950307 9518 JP 91229835 910531 18 @C12P-021/08 @ (B)

Priority Data (CC No Date): JP 91229835 (910531)

Abstract (Basic): JP 07059588 A

Monoclonal antibody to growth factor receptor is prepd. by using soluble substance of human cancer cells as immunogen. Also claimed is the c-@erbB@- 2 monoclonal antibody which reacts specifically with c-@erbB@- 2- related protein and produced by a hybridoma formed by fusion of mammalian bone marrow cells with mammalian immunocyte immunised with culture supernatant liquor of human mastocarcinoma cell strain SK-BR-3.

USE - The antibody reacts specifically with c-@erbB@- 2 related protein and it is useful in diagnostics and as an anti-oncotic for therapy of adenocarcinoma partic. mastocarcinoma (claimed).

Dwg.0/0

Derwent Class: @B04@; @D16@; S03;

(19)日本国特許庁 (JP)

V 46

(12) 公 關 特 許 公 報 (A)

(11)特許出鹽公開番号

特開平7-59588

(43)公開日 平成7年(1995)3月7日

(51) Int.Cl. ⁶		戲別記号	庁内盛理番号	FΙ				技術表示箇所
C 1 2 P	21/08		9161-4B					
A 6 1 K	39/395	ADU T						
C 1 2 N	15/06							
G01N	33/574	Α						
	33/577	В						
			無杏簡求	東爾太	額求項の数5	徽而	(全 18 百)	偽修育に続く

(21)出願番号

特頤平3-229835

(22)出頤日

平成3年(1991)5月31日

特許法第30条第1項適用申請有り 1990年11月、Ame rican Association for Concer Research. Inc発行の「Cell Growth & Differentiation Vol. 1」に発表

(71)出頭人 590001452

国立がんセンター選長

東京都中央区築地5丁目1番1号

(71)出願人 000208956

大塚與萊株式会社

東京都千代田区神田司可2丁目9番地

(72)発明者 本田 聡

静岡県浜松市英町276-955 ローヤル石津

201号

(72) 発明者 人見 次郎

千葉県浦安市富士見1丁目17番1号 コー

ポヒロ101号

(74)代理人 弁理士 三枝 英二 (外4名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製造方法及び抗 c - e r b B - 2 モノクローナル抗体

(57)【要約】

【効果】本発明抗体は、c-erbB-2関連蛋白質に 特異的に反応することを特徴としており、腺癌、特に乳 癌の診断及び治療に有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】ヒト癌細胞の可溶化物を免疫抗原として用いることを特徴とする増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製造方法。

【請求項2】ヒト乳癌細胞株SK-BR-3の培養上清で免疫した哺乳動物の免疫細胞と哺乳動物の骨髄細胞との融合により形成されたハイブリドーマにより産生され c-erbB-2関連蛋白質に特異的に反応することを特徴とする抗c-erbB-2モノクローナル抗体。

【請求項3】ハイブリドーマGFD-OA-p185-1 (微工研菌寄第12206号) である請求項2配載の モノクローナル抗体。

【請求項4】請求項2に記載の抗体を必須成分として含有することを特徴とする抗腫瘍剤。

【簡求項5】 請求項2 に記載の抗体を必須成分として含有することを特徴とする癌の診断剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、癌の診断及び治療に有用な増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体、代表的には c - e r b B - 2 関連蛋白質に対するモノクローナル抗体の製造方法及び該モノクローナル抗体に関する。

[0002]

【従来の技術】癌遺伝子産物は、現在約50種類知られ ている。その癌遺伝子産物中、もっとも大きなグループ を形成するのはチロシンキナーゼであり、これは細胞膜 にぶら下がるように存在するsrc型と、細胞膜を質通 し増殖因子との結合部位を有する受容体型に大別され る。この受容体型チロシンキナーゼ(チロシン残基特異 30 的蛋白質リン酸化酵素) 癌遺伝子は、種々の構造的変化 を受けて癌遺伝子として活性化されることが知られてい る。しかしながら、ヒト悪性腫瘍においては、この構造 的変化は認められずに、遺伝子増幅と窺遺伝子産物の髙 発現が検出される場合がしばしば認めれる。特に、受容 体型チロシンキナーゼのうち、上皮細胞成長因子(ep idermal growth factor, EG F)と該EGFの受容体(レセプター)と酷似する蛋白 質をコードする関連遺伝子として見い出されたcler bB-2遺伝子 [Yamamoto, T., et. a 1., Nature, 319, 230-234 (198 6)] の癌遺伝子産物であるp185遺伝子は、種々の ヒト悪性腫瘍において該遺伝子の増幅と癌遺伝子産物の 高発現が認められており、特に腺癌中に高頻度のc-e rbB-2遺伝子の増幅が認められている。また、この c-erbB-2遺伝子の増幅程度が、その腺癌、特に 乳癌の予後と強い相関を示すことが既に見い出だされて พอ [Slamon, D. J., et al., Sci ence, 235, 177-182 (1987)]. 【0003】c-erbB-2遺伝子は、センパらによ 50

りEGFレセプター遺伝子と類似の構造を持つ遺伝子と して発見され [Semba, K., et al., Pr oc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 8 2,6497-6501 (1985)]、N末端のシグ ナルペチプドに続く細胞外ドメインには、2ヶ所のシス テインに富んだ領域があり、またEGFレセプターとの アミノ酸配列の相同性が44%と高く、同様のレセプタ 一の働きをしていると考えられている。 鉄道伝子の細胞 内ドメインは最初のキナーゼドメインとC末端の制御ド メインとよりなり、前者はアミノ酸配列において、EG Fレセプターのキナーゼドメインと82%の高い相同性 を示す。後者は相同性こそ32%とやや低いが、C末端 近くのキナーゼ活性制御に重要と考えられる3個のチロ シン残基が、それぞれEGFに対応する位置に保存され ている。また、 c-erbB-2遺伝子はワインパーグ らの分離したラットの癌遺伝子neu [Bargman n, C. I., et al., Nature, 319, 226-230 (1986)] と相同性が高く、該ラッ トにおけるneuとヒトにおけるc-erbB-2と 20 は、同じ遺伝子を指しているものと結論された。更に、 c-erbB-2は分子量が185kdの大きさの特異 的なタンパク質として検出され、アミノ酸の一次構造か ら予想された分子撒140kdよりかなり大きいことか ら、糖鎖の結合したタンパク質であると推定された [A kiyama, T., et al., Science, 232, 1644-1646 (1986)]. そして、 このタンパク質は試験管内において、チシロンに特異的 なタンパク質リン酸化酵素活性を示した。

2

【0004】c-erbB-2の変異と発癌性(トラン スフォーム能)については、ラットのneu遺伝子のト ランスフォーム活性が、細胞膜通過領域にただ一つの変 異が起り、パリンがグルタミン酸に変化したことにより 獲得されるものであることが明らかになり【Bargm ann, C. I., et. al., Cell, 45, 6 49-657 (1986)]、このことからc-erb B-2においても、対応する659番目のアミノ酸がパ リンであることから、これをグルタミン酸に変異させる とneu遺伝子と同様に、NIH3T3細胞に対するト ランスフォーム能を獲得すると報告されている[Di-40 Fiore, P. P., et al., Scienc e, 237, 178-182 (1987)]。また、C 末端の制御ドメインを大幅に欠損させる変異によって も、前配の変異よりは弱いものの、細胞トランスフォー ム能を獲得し得る。更に、上記両変異が共存すると、c -erbB-2はより高いトランスフォーム能を獲得す ることができる。これらのトランスフォーム能を獲得し た例では、いずれもc-erbB-2タンパク質のチロ シンリン酸化活性が上昇しており [Segatto, O., et al., Mol. Cell. Biol.,

50 <u>8</u>, 5570-5574 (1988)].c-erbB

- 2 タンパク質もEGFレセブターと同様に、チロシンリン酸化によって細胞外の増殖シグナルを細胞内に伝えていること、及び変異によって癌遺伝子化することが考えられている。

【0005】いま一つの活性化としては、遺伝子の増幅が考えられる。この点については、SV40プロモーターにつないだ c-erbB-2は、NIH3T3をトランスフォームする活性を持たないが、NIH3T3細胞中で導入されたSV40プロモーターつき c-erbB-2遺伝子の増幅を起こし、その発現が上昇するとNIH3T3細胞は、トランスフォームした形質を示すようになる。このことから、c-erbB-2の高い発現は、やはり細胞の異常増殖に役割を果たすと考えられる[Di-Fiore, P. P., et al., Science, 237, 178-182 (1987)]。【0006】c-erbB-2のヒト癌における遺伝子

【0006】c-erbB-2のヒト癌における遺伝子 増幅については、腎癌と乳癌を中心とした腺癌におい て、しばしば遺伝子増幅の認められることが報告されて いる[Yokota, J., et al., Lance t I, 765-767 (1985)]。乳癌について は、ヒト乳癌と乳癌由来の培養細胞に、c-erbB-2の遺伝子増幅が認められること [King, C. R., et al., Science, 229, 974 -976 (1985); Yamamoto, T., et al., Nature, 319, 230-234 (19 86)]と、欧米では乳癌は最も頻度の高い癌の一つで あることとが重なって、現在までに遺伝子増幅と乳癌の 悪性度の関係が種々追求されてきている。之等多くの報 告を総合すると、乳癌手術組織においてほぼ20%前後 の割合で、 c-erbB-2遺伝子の増幅が見られ、そ の多くは予後が悪いか、転移が見られる等、悪性度の高 いことが示唆されている [Slamon, D. J., e t al., Science, 235, 177-182 (1987); Kraus, M. H., et al., EMBO J., 6, 605-610 (1987); Z bou, D., et al., Cancer Re s., 47, 6123-6125 (1987); Vij er, M., et al., Mol. Cell. Bio 1., 7, 2019-2023 (1987); Guer in, M., et al., OncogeneRe s., 3, 21-31 (1988); Ali, I. U., et al., Gene Res., 3, 139 -146 (1988); Tal, M., et al., Cancer Res., 48, 1517-1520 (1988)]。本邦においても津田らが手術組織の病 理標本から抽出したDNAを用いて、スロット・プロッ ト法でc-erbB-2遺伝子の増幅を検討し、10年 間の術後生存率を比較した成績を報告しており、該報告 によれば、遺伝子増幅の見られた例では明らかに予後が 悪かった [Tsuda, H., et al., Canc 50

erRes., 49, 3104-3108 (1989)].

【0007】以上のような背景の中で近年では、c-e r b B - 2 タンパク質に対する抗体やモノクローナル抗 体も開発され、病理材料のみならず、手術材料を直ちに 免疫染色法によって検査する方法も開発されつつあり [Masuko, T., et al., Jpn. J. Ca ncer Res., 80, 10-14 (198 9) ; Yamada, Y., et al., Jpn. J. Cancer Res., 80, 1192-119 8 (1989)]、c-erbB-2癌遺伝子産物を認 識する抗体としても、例えばc-erbB-2遺伝子の C末端領域を認識するポリクローナル抗体、pAb1 (T4881) [トリトンパイオサイエンス社製(Tr iton Bioscience Inc. : Alam eda, CA)] や、キナーゼドメインを認識するポリ クローナル抗体Ab-1 [オンコジーンサイエンス社製 (Oncogene Science Inc.: Ma nhasset, NY)]や、c-erbB-2の細胞 外ドメインを認識するモノクローナル抗体、SV2-6 1r[ニチレイ株式会社製 (Nitirai Co.: Tokyo, Japan)] 等が知られている。 [0008]

【発明が解決しようとする問題点】本発明の目的は、腺癌、特に乳癌の診断と治療において、これと関連の深い 増殖因子レセプター(ある種の癌遺伝子)を認識するモ ノクローナル抗体及びその製造方法を提供することにあ る

【0009】本発明はまた、ヒト乳癌細胞株SK-BR-3の培養上清で免疫した哺乳動物の免疫細胞と哺乳動物の骨髄細胞との融合により形成されたハイブリドーマにより産生され、c-erbB-2関連蛋白質に特異的に反応する抗c-erbB-2モノクローナル抗体を提供することを目的とする。

【0010】更に本発明は腺癌、特に乳癌の診断剤及び 治療剤を提供することをも目的としている。

【0011】本発明者らは、上記目的から鋭意研究を重ねた結果、ヒト癌細胞の可溶化物を免疫抗原として用いる場合には、目的とする増殖因子レセプターを認識するモノクローナル抗体が製造できることを見出すと共に、ヒト乳癌細胞株であるSK-BR-3細胞から上記方法に従って抗c-erbB-2モノクローナル抗体を得るに成功し、ここに本発明を完成するに至った。

[0012]

【問題を解決するための手段】本発明によれば、ヒト癌 細胞の可溶化物を免疫抗原として用いることを特徴とする増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製造方法、及びヒト乳癌細胞株SK-BR-3で免疫した哺乳動物の免疫細胞と哺乳動物の骨髄細胞との融合により形成されたハイブリドーマにより産生されて-erb

B-2関連蛋白質に特異的に反応することを特徴とする $\dot{n} c - e r b B - 2$ モノクローナル抗体が提供される。

【0013】また本発明によれば、ハイブリドーマがGFD-OA-p185-1(微工研菌寄第12206号)である上記抗c-erbB-2モノクローナル抗体が提供される。

【0014】本発明抗体は、c-erbB-2関連蛋白質に特異的に反応することを特徴としており、この抗体の利用によれば、悪性腫瘍等の臨床治療及び診断を有効に行なうことができる。従って、本発明はかかる悪性腫 10 傷等の臨床治療剤及び診断剤をも提供するものである。

【0015】以下、本発明のモノクローナル抗体の製造方法につき詳述する。

【0016】本発明抗体の製造は、上記の通りヒト癌細胞の可溶化物を免疫抗原として用いることを必須の要件として、その他は一般的モノクローナル抗体の製造方法と同様にして実施でき、これによって増殖因子レセプターに対する所望抗体を容易に収得できる。ここで上記増殖因子レセプターには、例えば上皮成長因子レセプター(epidermal growth factor receptor; EGFR)、インスリン様成長因子レセプター(IGFR)、血小板由来成長因子レセプター(plateletーderlved growth factorreceptor)、コロニー刺激因子レセプター(CSFR)等が包含される。

【0018】上記SK-BR-3細胞の可溶化物を免疫抗原として利用した本発明抗体の製造も、常法に従って実施することができる [例えばHanfland, P., Chem. Phys. Lipids, 15, 105 (1975); Hanfland, P., Chem. Phys. Lipids, 10, 201 (1976); Koscielak, J., Eur. J. Biochem., 37, 214 (1978)等参照]。

【0019】該方法は、より具体的には、例えば上配免疫抗原で免疫した哺乳動物の形質細胞(免疫細胞)と哺乳動物の形質細胞腫細胞(骨髄細胞)との融合細胞(hybridoma)を作成し、これよりc-erbB-2関連蛋白質を認識する所望抗体を生産するクーロンを 50

選択し、該クーロンの培養により実施できる。本発明抗体としては、粗製抗体液、即ち抗体産生ハイブリドーマの培養上消あるいはマウス腹水の状態のものをそのままで利用でき、また、常法に従って例えば硫酸アンモニウム分画やイオン交換クロマトグラフィーあるいはプロティンA抗原カラム等によるアフィニティクロマトグラフィーにより精製した精製抗体として利用することも可能である。

【0020】上記融合細胞の製造において免疫抗原、即ち、SK-BR-3細胞の可溶化物で免疫される哺乳動物としては、特に制限はないが、細胞融合に使用する形質細胞腫細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般にはマウス、ラット等が有利に用いられる。免疫は一般的方法により、例えば上配免疫抗原又は必要に応じて適当な結合試薬により担体と結合させた抗原を、哺乳動物に静脈内、皮内、皮下、腹腔内注射等により投与することにより実施できる。

【0021】上配において用いられる担体としては、通常抗原の作成に当り慣用されている高分子の天然もしくは合成の蛋白質を広く使用できる。該担体には例えば各種動物の血清アルプミン類、血清グロプリン類、チログロプリン類、ヘモグロブリン類、ヘモシアニン類や回虫より抽出された蛋白質(アスカリース抽出物、特公昭61-61350号公報)等のほか、ポリリジン、ポリグルタミン酸、リジンーグルタミン酸共銀合体、リジン又はオルニチンを含む共銀合体等が包含される。

【0022】また結合試薬としては、通常の抗原の作成 に当り慣用されているものを広く使用できる。具体的に はアミノ基とアミノ基を架橋結合させる、例えばグリオ キサール、マロンジアルデヒド、グルタールアルデヒ ド、スクシンアルデヒド、アジポアルデヒド等の脂肪族 ジアルデヒド類;チオール基とチオール基とを架橋結合 させる、例えばN, N´-o-フェニレンジマレイミ ド、N, N'-m-フェニレンジマレイミド等のジマレ イミド化合物、アミノ基とチオール基とを架橋結合させ る、例えばメタマレイミドペンゾイルーN-ヒドロキシ スクシンイミドエステル等のマレイミドカルポキシルー N-ヒドロキシスクシンイミドエステル類、アミノ基と カルポキシル基とをアミド結合させる通常のペプチド結 40 合形成反応に用いられる試薬、例えばN. Nージシクロ ヘキシルカルポジイミド、N-エチル-N′-ジメチル アミノカルポジイミド、1-エチル-3-ジイソプロピ ルアミノカルポヒドロキシスクシンイミドエステル化合 物、アミノ基とカルポキシ基とをアミド結合させる通常 のジイミド類等の脱水縮合剤等を挙げることができる。 更にpージアゾニウムフェニル酢酸等のジアゾニウムア リールカルポン酸類と通常のペプチド結合形成反応試 薬、例えば上記脱水縮合剤とを組合せたものも、上記結 合試薬として使用可能である。

の 【0023】免疫は、例えばマウスを例にとり詳述すれ

ば、上記免疫抗原を生理食塩水含有リン酸酸(高液(PBS)や生理食塩水等で適当な浸度に希釈し、所望により通常のアジュパントと併用して、供試効物に2~14日毎に数回投与し、総投与量が約100~500μg/マウス程度になるようにして実施するのが好ましい。免疫細胞としては、上記最終投与の約3日後に摘出した脾悶細胞を使用するのが好ましい。ここで免疫抗原として使用される細胞は、例えば牛胎児血剤(FCS)等を含む通常の培養用培地、具体的には5%FCS添加RPMI-1640培地等にて培養後、10~100倍に凝縮した培養細胞として有利に使用できる。アジュパンドとしては、例えば百日咳ワクチン、完全フロインドアジュパンドあるいはアラムを用いるのが適当である。

【0024】上配免疫細胞と融合される他方の親細胞と しての哺乳助物の形質細胞腫細胞としては、既に公知の 種々のもの、例えばp3/×63-Ag8(X63) [Nature, 256, 495-497 (197 5)], p3/X63-Ag8. U1 (P3U1) [C urrent Topics in Microbio logy and Immunology, 81, 1 -7 (1978)], P3/NSI-1-Ag4-1(NS-1) [Eur. J. Immunol., <u>6</u>, 5 11-519 (1976)], Sp2/0-Ag14 (Sp2/0) [Nature, 276, 269-27 0 (1978)], FO [J. Immunol. Me th., 35, 1-21 (1980)] 等やラットにお ける210. RCY3. Ag1. 2. 3. (Y3) [N ature, 277, 131 (1979)] 等の骨髄腫 細胞等を使用できる。

【0025】上記免疫細胞と形質細胞腫細胞との融合反 30 応は、公知の方法、例えばマイルスタインら(Mils tein) の方法 [Method in Enzymo logy, 73, 3 (1981)] 等に碎じて行なうこ とができる。より具体的には上配融合反応は、通常の融 合促進剤、例えばポリエチレングリコール(PEG)、 センダイウイルス(HVJ)等の存在下に、通常の培地 中で実施され、培地には更に融合効率を高めるためにジ メチルスルホキシド等の補助剤を必要に応じて添加する こともできる。また、鼠気処理(鼠気融合)による方法 等を適宜採用することもできる。免疫細胞と形質細胞腫 細胞との使用比は、通常の方法と変わりなく、例えば形 質細胞腫細胞に対して免疫細胞を約1~10倍程度用い るのが普通である。融合反応時の培地としては、形質細 胞腫細胞の増殖に通常使用される各種のもの、例えばR PMI-1640培地、MEM培地、その他この種細胞 培验に一般に利用されるものを例示でき、通常これら培 地は牛胎児血消(FCS)等の血消補液を抜いておくの がよい。融合は上記免疫細胞と形質細胞腫細胞との所定 録を、上記培地内でよく混合し、予め37℃程度に加温 したPEG溶液、例えば平均分子最1000~6000 50

程度のものを、通常培地に約30~60w/v%の浸度で加えて混ぜ合せることにより行なわれる。以後、適当な培地を逐次添加して遠心し、上滑を除去する操作を設り返すことにより、所望のハイブリドーマが形成され

【0026】得られる所望のハイブリドーマの分位は、 通常の選別培地、例えばHAT培地(ヒポキサンチン、 アミノブリン及びチミジンを含む培地)で培益すること により行なわれる。該HAT培地での培益は、目的とす るハイブリドーマ以外の細胞(未融合細胞等)が死滅す るのに充分な時間、通常数日~致週間程度行なえばよ い。かくして得られるハイブリドーマは、通常の限界希 釈法等により目的とする抗体の検索及び単一クローン化 に供される。

【0027】目的抗体産生株の検索は、例えばELIS A法 [Engvall, E., Meth. Enzymol., 70, 419-439 (1980)]、プラーク法、スポット法、凝集反応法、オクタロニー (Ouchterlony)法、ラジオイムノアッセイ (RIA)法等の一般に抗体の検出に用いられている種々の方法 (「ハイブリドーマ法とモノクローナル抗体」、株式会社R&Dプラニング発行、第30-53頁、昭和57年3月5日参照)に従い実施することができ、この検索には前記免疫抗原が利用できる。

【0028】かくして得られるc-erbB-2関連蛋白質を認識する所望のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマは、通常の培地で総代培養することができ、また液体窒素中で長期保存することができる。上記ハイブリドーマからの本発明モノクローナル抗体の採取は、該ハイブリドーマを、常法に従って培養してその培養上済として得る方法や、ハイブリドーマをこれと適合性のある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法が採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適しており、後者の方法は、抗体の大量生産に適している。また上記のごとくして得られる抗体は、更に塩析、ゲル汹過法、アフィニティクロマトグラフィー等の通常の手段により希望することができる。

【0029】本発明抗体は、これを利用して、例えば免疫沈降法、アフィニティクロマトグラフィー等の通常の40 手段により、c-erbB-2関連蛋白質を簡便且つ特異的に精製することが可能である。

[0030] また、本発明抗体の利用によれば、検体中の c-erbB-2 関連蛋白質を、免疫反応により特異的に測定することができる。該方法としては、通常の競合法、サンドイッチ法によるラジオイムノアッセイ(RIA)、酵素免疫測定法(ELISA)、免疫沈降法、磁集法等の免疫学的手法が挙げられ、これら各方法の操作、手順等は、常法に変わるところはない。より具体的には、例えば免疫沈降法を採用する場合、プロテインA-セファロース等の担体に本発明抗体を結合させるか、

【0035】かかる本発明抗体を利用した精製系並びに 測定系の設定、改変ないし応用は、当業者にとり自明で ある。

10

或るいはウサギ抗マウス I g G 抗体などの標識抗体を第2 抗体として予め担体と結合させた後、この結合物に本発明抗体を反応させるか、又は上配第2 抗体を直接カップルさせた担体に本発明抗体を反応させる。次いで、測定する検体、例えば可溶化した細胞を² P、² 5 S、¹ 2 5 I などで標識した後、これを本発明抗体と反応させ、遠心分離後、反応沈殿物をレムリ(Laemml 1)などの緩衝液に懸濁させた後、この反応懸濁液を例えば、110℃等の高温で反応させ、ポリアクリルアミドゲルを使ったSDS-ポリアクリルアミドゲルを使ったSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳 10 動(SDS-PAGE)を行なうことにより、本発明の抗体と特異的に反応する c - e r b B - 2 関連蛋白質の特異的パンドが検出できる。

【0036】本発明抗体のヒト癌細胞株に対する細胞障害試験によれば、本発明抗体はSK-RB-3細胞やA-431細胞に対する細胞障害作用を有することが観察され、このことより本発明抗体は標的細胞障害能を有することが確認された。従って、本発明抗体は抗腫瘍剤として有効であり、本発明によればヒト及びその他の哺乳動物に対する抗腫瘍剤をも提供することができる。

【0031】上記検定法において検体としては、体液、例えば血液、細胞組織液等を使用でき、これらのうちでは血液、特に血清又は血漿が好ましい。更に常法に従い、細胞を可溶化細胞分解物に分画したものも上記検体として使用することができる。ここで可溶化した細胞、或るいは可溶化細胞分解物を標識する代わりに、本発明抗体を標識することもできる。

【0037】本発明抗腫瘍剤は、上紀モノクローナル抗 体をその必須成分として含有することを基本として、他 は通常の製剤技術乃至この種モノクローナル抗体を用い る免疫療法等で慣用される技術手段に従い調製すること ができる。より詳しくは、本発明抗腫瘍剤は、本発明抗 体と共に適当な無毒性医薬製剤担体を配合して常法に従 い製剤組成物の形態に調整される。ここで用いられる担 体としては、調製される製剤の使用形態に応じて、通常 慣用される各種のもの、例えば充填剤、増量剤、結合 20 剤、表面活性剤、緩衝液、安定化剤等の賦形剤乃至希釈 剤のいずれをも使用できる。調製される製剤形態として は、これが治療剤有効成分の有効量を効果的に含有する 状態であればよく、例えば錠剤、粉末剤等の固剤であっ てもよいが、通常液剤、懸濁剤、乳剤等の注射剤形態と するのがよい。また該製剤形態としては使用前に適当な 担体の添加により液状となし得る乾燥品の形態をも採用 できる。上記いずれの形態も常法に従い関製できる。ま た各形態の製剤は、その形態に応じて適当な投与経路、 例えば注射剤形態の製剤では静脈内、筋肉内、皮下、皮 内、腹腔内投与され、固剤形態の製剤は経口乃至経腸投 .30 与される。

【0032】本発明抗体の標識物質としては、グルコアミラーゼ、パーオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、 β – ガラクトシダーゼ等の各種の酵素や、 3^2 P、 [3^5 S] システイン、 1^{25} I、 1^{31} I、トリチウム等の放射性物質等が挙げられる。 眩標識化は、常法に従えばよい [Nature, 194, 495 (196 2): Acta. Endocrinol. Suppl., 168, 206 (1972)].

【0038】本発明治療剤の投与量は酸製剤の投与方法、投与形態、使用目的、適応患者等に応じて適宜決定され一定でないが、一般には有効成分とする本発明抗体の量が約0.0001~80重量%程度含有されるものとするのがよく、この製剤は一日成人一人当り約0.01μg~10mg程度の範囲で適用されるのが好ましい。かくして本発明治療剤の投与によれば、これらを投与された患者の体内において腫瘍組織での細胞傷害性が40増強され、かくして所望の治療効果が奏される。

【0033】不溶化抗体は、細胞分解産物又は本発明抗 体を、不溶性担体に化学的又は物理的に結合させること により製造される。不溶性担体としては、セルロース粉 末、セファデックス、セファロース、ポリスチレン、減 紙、カルポキシメチルセルロース、イオン交換樹脂、デ キストラン、プラスチックフィルム、プラスチックチュ ープ、ナイロン、ガラスピーズ、絹、ポリアミンーメチ ルピニルエーテル-マレイン酸共重合体、アミノ酸共重 合体、エチレンーマレイン酸共重合体等が挙げられる。 不溶化は、共有結合法としてのジアゾ法、ペプチド法、 アルキル化法、架橋試薬による担体結合法(架橋試薬と してグルタルアルデヒド、ヘキサメチレンイソシアナー ト等を用いる)、Ugl反応による担体結合法等の化学 反応: あるいはイオン交換樹脂のような担体を用いるイ オン結合法:ガラスピーズ等の多孔性ガラスを担体とし て用いる物理的吸着法等によって行なわれる。上記測定 法において反応(免疫反応)は、通常45℃程度以下、 好ましくは4~40℃程度の温度で、数時間~24時間 程度で行なわれる。

[0039]

【発明の効果】本発明によれば、増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製造方法、並びに抗 c - e r b B - 2 モノクローナル抗体及び該抗体を利用した乳癌の診断剤及び治療剤が提供される。

【0034】かくして、本発明抗体を用いれば、簡便に、高精度に、検体中のc-erbB-2関連蛋白質を

測定することができる。

[0040]

【実施例】以下、本発明を更に詳しく説明するため実施 例を挙げるが、本発明は之等に限定されない。

[0041]

50 【実施例1】

① 免疫処盤のための細胞の罰窒

アメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション (AT CC) より入手したヒト乳癌細胞株SK-BR-3 (寄 託番号ATCC HTB30)を、5%祭不活性FCS (ペーリンガー・マンハイム社図)とペニシリン (100単位/m1)及びストレプトマイシン (200mg/m1)とを加えたRPMI-1640培地(日水図薬社 図)で、225cm²プラスチック組織培証フラスコ (スミロン、住友-パークライト社図)で、37℃下、5%CO2条件下に培証した。

【0042】上記細胞が細胞塊に成長した時、血溶フリーの培証液で洗い、その後、同培証液50mlに加えた。37℃で72時間インキュペートした後、培証液を 低菌下で集め、細胞の断片を除いた後、得られた血溶フリーの培地200mlを全部ダイアフローYM-10膜 (商品名:M、カットオフ値1000:アミコン社段) を装着したダイアフロー・セル・タイプ8200(アミコンコーポ社段)を用いて、窒素ガスにて加圧して、培 発上消を20倍と80倍とに凝縮した。凝縮物を、0. 22μmミリポアフィルターでご過し、-80℃で凍結 20 保存した。

【0043】② 抗体産生ハイブリドーマの製造と一次 スクリーニング

上記①で陶盛したSK-BR-3細胞の20倍級熔培袋 液100μ1を、同量のフロインド完全アジュバンドと 共に、雄のBa1b/с系マウス(6週馀、日本チャールズ・リパー社製より入手)の腹腔内に投与して免疫した。その後、同液の同量を2回、3週間おきに同様にして追加投与し、最終投与の7日後に更にSK-BR-3 細胞の80倍級縮培養液200μ1を同様に追加投与して免疫した。

【0044】 最終免疫の3日後に、免疫したマウスより 脾悶を摘出し、摘出脾悶より脾細胞を築め、これを用い Tマイルスタインらの方法 [Milstein, C. e tal., Nature, 256, 495-497 (1 975)]を改良した方法によって御胞融合を以下の通 り実施した。即ち、まず上配牌細胞を37℃に加温した RPMI-1640培地で3回洗浄し、同様に他方の親 株とするマウス骨髄脳細胞P3/x63-Ag8U1 [Yelton, D. E., et al., Curr. Top. Microbiol. Immunol., 8 1, 1-7(1978)] も洗浄した。尚、このマウス 骨髄腫細胞は、10%熱不活性化子牛血消(CBS:ハ イクローン・ラポラトリーズ社図)を加えたRPMI-1640培地中で100mm組織培益皿(コーニング社 製)上で37℃下、5%CO2下で培發して用いた。上 記脾細胞と骨髄腫細胞とを細胞数比10:1になるよう に50mlのチュープ内で混和し、得られた細胞混合物 を200×gで5分間遠心後、上清をパスツールピペッ トで完全に除去した。之等の操作は37℃に保温した水 50

松内にて行なった。

【0045】次にポリエチレングリコール4000 (メ ルク社製、以下「PEG」と略称する)2mlを加え て、ゆっくりと1~2分間かき混ぜ、1分間放殴し、次 いで37℃に保温した牛胎児血消 (FCS) を含まない RPMI-1640 培地1mlをゆっくりと1分間位か けて加え、1分間放竄し、更に同液2m1を加えて2分 間放置し、更に同液4mlを加えて4分間放置した。次 いで、37℃に保温した15%FCS、200mg/m 1硫酸ストレプトマイシン、100U/1ペニシリン、 54mg/1ゲンタマイシン及び1m1ピルペートを含 有するRPMI-1640(以下これを完全RPMI-1640培地という) 8mlを2~3分間かけて加えた 後、200×gで5分間遠心分ぼした。上宿を吸引除去 し、37℃に保温した完全RPMI-1640培地液 に、碑細胞1×106個/mlとなるように感習させ た。次に、この盛園液を96ウェルプレート (コースタ ー社製) の各ウェルに 0. 1 m l ずつ分注し、37℃、 5%CO2、100%湿度のインキュペーター内で烙袋 した。24時間後、5mMヒポキサンチン、20µ1ア ミノプテリン及び800μ1チミジン (フロー・ラボラ トリーズ社製) を含む10%FCS添加完全RPMI-1640培地(以下これを「HAT培地」という)の 0. 1mlずつを各ウェルに添加した。以後、上済を2 日目及び3日目にそれぞれ0.1mlずつ吸引し、新し いHAT培地 0. 1m 1 ずつを加えて液交換した。その 後、上配液交換を2~3日おきに行なった。2週間目に 同様に上南を吸引し、5mMヒポキサンチン及び800 μ 1 チミジンを含む完全 R P M I - 1 6 4 0 培地 (以下 これを「HT培地」という)に代えた。以後、完全RP MI-1640培地で増殖維持した。

12

【0046】上紀操作による細胞配合後、10~14日 間でコロニーが肉眼で観察されるようになった。畑窟が 96ウェルプレートの底面積の1/4を占めた時より、 免疫抗原として用いたSK-BR-3細胞の膜抗原を抗 を試験し、陽性となったウェルから直ちに限界希釈法 (Method in Enzymology, 73, 3(1981)) により、ハイプリドーマのクローニン 40 グを行なった。尚、上配において抗原として用いたSK - BR-3細胞の膜分画は以下のようにして網袋した。 即ち、5%FCS添加RPMI-1640培地でSK-BR-3細胞を培袋後、塊ったSK-BR-3細胞をリ ン酸緩衛液 (pH7. 3) [10mMリン酸及び15m M NaCl] で洗浄し、4℃で400×gで遠心分母 し、集めた細胞を低張級街液 (pH7. 4) [20mM 1, 4-ピペラジンジエタン硫酸-NaOH、1mM MgC12及び5mM KC1] 中で均一化(20ス トローク)した。細胞のホモジネートは最初4℃で15 00×gで5分間遠心分離し、細胞のペレットをスクリ

ーニングのための隙面分とした。

【0047】上記で函裂したSK-BR-3細胞の組裂 **以分画(1×106 囲)を50μlトリス級街液(pH** 7. 5) [20mMトリス塩基及び500mM NaC 1、以下「TBS」という] に溶探し、96ウェルマイ クロプレートの各ウェルに招き、4℃で8時間インキュ ベートすることによりコート(被覆)した。次いで上記 各ウェルを0.05%ツィーン20を含むTBSで3回 洗浄した。更に、飽和の非特異的蛋白結合部位に対して 20℃で1時間、TBS中に300µ1/ウェルの0. 1% (W/v) BSA (コーンのフラクションV:第1 純薬社袋) でインキュベートした。続いて、0.05% ツィーン20を含むTBSで3回洗浄し、ハイプリドー マ上前50µ1/m1ずつを各ウェルに加えた。20℃ で1時間放置後、ウェルを洗浄し、3000倍に希釈し た50μ1のアルカリフォスファターゼにカップリング させたヤギ抗マウス免疫グロブリン抗体(ハイオ・ラッ ド社製)を各ウェルに加えた。プレートを20℃で1時 間インキュペートした後、未結合の接合体を除くために 洗浄した。

【0048】その後、5mgのp-ニトロフェニルリン 酸 (バイオ・ラッド社製) を含む酵素 - 基質液の50 μ 1/ウェルを加え、発色反応を 0. 5 M NaOHの 5 0 μ 1 / ウェルを加えることにより停止させた。吸光度 をイムノリーダーNJ2000(インターメッド社段) で測定した。

【0049】かくして、774ウェルより、反応特異性 を有するモノクローナル抗体を産生するハイプリドーマ 17株を得た。これらはそれぞれ「GFD-OA-pl 85-1」~「GFD-OA-p185-17」と命名 30 された。

③ 免疫沈降のための抗原の原題

上配②で得た各陽性クローンにつき、之等がリン酸化さ れたc-erbB-2遠伝子産物を免疫沈降させる活性 を保有するか否か、を指標とする二次スクリーニングの 実施のための免疫抗原を、以下の通り作成した。

【0050】即ち、まずSK-BR-3細胞の細胞溶解 質と培验液を³ 2 Pで標識した。該標識は、カスガらの 方法 [Kasuga, G., et al., Metho dsEnzymol., 109, 609-621 (19 85)] に従って、まずSK-BR-3細胞の1×10 7 個/100mm皿の築密度細胞をリン酸フリークレブ リンガー緩衛液 (pH7.´4) [119mM NaC 1, 5 mM KCl, 1. 3 mM CaCl2, 1. 2 mM MgSO4, 25mM NaHCO3, 50mM Hepes (N-2-ヒドロキシエチルピペラジンー N′-2-エタンスルホン酸、シグマケミカル社製)及 び0. 1% (w/v) BSA] で洗浄した。次に、上記 **築密度細胞を³²Pi(18.5MBq/ml、ニュー** イングランド・ヌクレア社製)を用いて、37 \odot で2時 50 た。即ち、50%(%)飽和の硫酸アンモニウムの

間、上記と同じ緩倚液2m1中で原設した。御胞を50 mM Hepesを含む溶際吸貸液 [10mMピロリン 酸ナトリウム(和光純慈社製)、100mMフッ化ナト リウム (関東化学社製)、4mM EDTA、2mM PMSF (フェニルメチルスルホニルフルオライド、シ グマケミカル社袋)、1%トリトンX-100及び40 0 μMオルトパナジン酸ナトリウム] (pH7.4)で 4℃にて1時間可溶化させた。不溶物を12000×g で10分間遠心分ぼして除去し、得られた郷胞分解産物 10 の200μlをc-erbB-2 遺伝子産物に特異的に 反応するモノクローナル抗体の二次スクリーニング用免

14

【0051】④ 免疫沈降と磁気泳助

疫抗原とした。

上記③で得た免疫抗原200μ1と一次スクリーニング で得られた悶性クローン10μ1とを混合し、4℃で3 時間インキュペートした。更に、これにプロテインAセ ファロース(ファルマシア社製)20μ1を加え、4 ℃、3時間インキュペートした。反応溶液を12000 ×gで10分間遠心分ぼし、その沈降物を洗浄用優質液 (pH7. 4) [50mM Hepes, 10mMピロ リン酸ナトリウム、100mMフッ化ナトリウム、4m M EDTA、2mM PMSF、0.05%トリトン X-100及び400μMオルトパナジン酸ナトリウ ム] にて3回洗浄した。遠心分隠の後、沈降物を50μ 1のラミエールの緩筍液に感図させ、110℃で5分間 インキュベートした。そして上配恩函液をレムリの方法 [Laemmli, U. K., Nature, 227, 680-685 (1970)] に従って、7. 5%ポリ アクリルアミドゲルを用いたSDS-PAGEにより分 析した。尚、上配SDS-PAGEに使用したSDSは 和光純薬社製であり、使用した分子量マーカーはミオシ ン(分子母200000)、大腮菌βーガラクトシダー ゼ(分子鼠116250)、ホスホリラーゼ(分子鼠9 7400)、BSA (分子風66200) 及び卵アルプ ミン(分子盤42699)で、全てパイオ・ラッド社製 である。

⑤ 免疫沈降したハイブリドーマのクローニングと抗体 の製造及び辯製

免疫沈降したハイプリドーマのクローニングは、96ウ ェルプレートに細胞を0.3個/ウェルになるように希 **釈した限界希釈法によって行なった。また、クローニン** グの効率を上げるために、前もってラットの胸腺細胞を 2×106 個/ウェルとなるように加えた。

【0052】上配操作の結果、3倍希釈した希釈液を更 に培發し、350μ1の培袋液を築めて更に精製した。 17のハイブリドーマの中から上記したようにして得ら れたハイブリドーマはGFD-OA-p185-1と命 名したものであった。

【0053】該ハイブリドーマの箱製は次の通り行なっ

ï

添加により沈殿させ、140mMリン酸級衝液(pH8.0)中に再溶解させ、溶解液の一定量をアフィニティゲルプロテインAアガロースカラムに加え、4℃で140mMリン酸ナトリウム級衝液(pH8.0)中で平衡化させ、同級衝液でカラムを洗浄後、結合した抗体を100mMクエン酸ナトリウム(pH3.0)で製品使用掛に従って溶出させ、溶出液を貯えて中性pHに関整し、-20℃で保管した。

【0054】上記で得られた本発明抗体産生ハイブリドーマGFD-OA-p185-1は、工業技術院微生物工業技術研究所に「GFD-OA-p185-1」なる表示で寄託されており、その寄託番号は「微工研菌寄第12206号(FERM P-12206)」である。【0055】⑥ モノクローナル抗体培養上清の採取上記ハイブリドーマGFD-OA-p185-1を完全RPMI-1640培地にて、5%CO2条件下で、37℃にて96時間培養し、培養液を3000rpm、10分間遠心分離して、目的のモノクローナル抗体を含む培養上清を採取した。

【0056】⑦ 精製抗体の製造

上配⑤で得られたハイブリドーマGFD-OA-p185-1の1×106個を、予めブリスタン(アルドリッチ社製)を接種しておいたBalb/c系マウスに腹腔内投与した。10~14日後、蓄積した腹水を採取し、本発明抗体を含む腹水を得た。

【0058】以下、上配で得られた本発明抗体の特性を実施例2として示す。

[0059]

【実施例2】

① 抗体のサブクラス

マウスモノクローナル抗体サブクラス同定用キット (バイオ・ラッド社製) を用いて決定した上記本発明モノクローナル抗体のサブクラスは、IgG1xであった。

【0060】② 抗体産生レベル

実施例1の⑥で得た培養上清を遠心分離し、上清を10 %FCS添加RPMI-1640培地にて、37℃下、 5%CO2の条件下に10日間インピトロにて培養し 40 た。

【0061】③ 抗体の力価

精製した c − e r b B − 2遺伝子産物関連蛋白の50 μ g / ウェルを予めコート (4℃、24時間) した96ウェルポリスチレンマイクロプレートを、1%BSAの0.01Mリン酸塩緩衝液(pH7.2)で、4℃下に24時間、プロックした。その後、実施例1の⑥で得た本発明抗体を含む培養上清を加え、室温で3時間反応させた。上配緩衝液で3回洗浄後、パーオキシダーゼ標識ヤギ抗マウス免疫グロプリン抗体(ハイオ・ラッド社

製)を用いて、c-erbB-2遺伝子産物関連蛋白に 結合した抗体を測定した。 培養上清の8×104 倍希駅 で充分な発色を示した。

16

[0062]

【参考例1】SK-BR-3細胞株のノーザンプロット 分析

cーerbB-2遺伝子は、EGFR遺伝子との相同性がアミノ酸配列で約50%と高いことから、EGFRを過剰に発現するヒト癌細胞株であるA-431細胞を対10 照にして、SK-BR-3細胞がc-erbB-2遺伝子を発現するかどうかを、既知のc-erbB-2mRNA蛋白の細胞外、膜通過及び細胞質ドメインをそれぞれ認識する合成プロープを用いたノーザンプロット分析により試験した。

【0063】この試験においては、ヒト上皮癌細胞株A-431(ATCC CRL1555, Fabricant, R. N., et al., Proc. Natl. Acad. Sci., U. S. A., 74, 565-569 (1977) を用いた。

20 【0064】SK-BR-3細胞とA-431細胞を、 実施例1の①の方法に従って培養した。ポリアデニルR NAの抽出におけるゲル電気泳動とノーザンロット分析 は、スズキらの方法 [Suzukl, M., et a l., Jpn. J. Clin. Oncol., <u>17</u>, 1 57-163 (1987)]に従って実施した。

【0066】配列番号:1に示すオリゴヌクレオチドブロープをプロープ1とし、以下各プロープに配列番号と同符号を付して、それらの認識部位を示せば、プローブ1、プローブ2及びプローブ3は、c-erbB-2遺伝子産物の細胞外ドメイン(2-21、34-52と254-273)の配列をコードするmRNAを認識する。プローブ4は、蛋白の膜通過ドメイン(654-675)の配列をコードするmRNAを認識する。またプローブ5は、蛋白の細胞質ドメイン(1055-1074)の配列をコードするmRNAを認識する。

【0067】ヒトβ-アクチンmRNAの発現は、ホンダらの方法 [Honda, S., et al., Jp n. J. Cancer Res., <u>79</u>, 667-68 1 (1988)] に従って行なった。また、分子量マーカーとして牛肝臓からのリボソームRNA (28Sと18S、ファルマシア社製) を用いた。

せた。上記殺衡液で3回洗浄後、パーオキシダーゼ標識 【0068】SK-BR-3細胞において、細胞外ドメヤギ抗マウス免疫グロブリン抗体(ハイオ・ラッド社 50 インに一致するc-erbB-2mRNAの蛋白にハイ

プリダイズするために3つのプローブを使用した時、 5. 0kbpと2. 0kbpの分子サイズをもつ2つの パンドが検出された。前者の発現の強度は、後者の発現 の強度より強かった。膜通過ドメインに一致する c - e rbB-2mRNAの蛋白にハイブリダイズするプロー プでは、ただ一つ5.0kbpの分子量サイズでパンド が検出された。A-431細胞においては、前配条件で は検出できなかった。β-アクチンmRNAのためにプ ロープを使用した時は、β-アクチンmRNAに一致す るパンドが検出された。加えて、細胞外ドメインに一致 10 するc-erbB-2mRNAの蛋白にハイプリダイズ するプローブの時は、プローブ1とプローブ2と類似の 結果が得られた。逆に、プロープ5のケースにおいて は、細胞質ドメインに一致するc-erbB-2mRN Aの蛋白にハイプリダイズするものは、5.0kbpの 分子サイズをもつ一つのパンドのみが検出された。上記 結果より、SK-BR-3細胞は、明らかにc-erb B-2mRNA蛋白を発現するものであることが判る。

【実施例3】各種抗体を用いた免疫沈降試験

[0069]

本発明モノクローナル抗体の特徴を明らかにするために c-erbB-2蛋白やEGF蛋白を認識するポリクロ ーナル抗体やモノクローナル抗体を用いた免疫沈降試験 を、以下の通り行なった。

【0070】抗体としては、c-erbB-2遺伝子産 物のC末端部分(C末端14アミノ酸配列:1242-1255)を認識するウサギポリクローナル抗体として pAb1 (T4881) (トリトン・パイオサイエンス 社製)を、c-erbB-2遺伝子産物蛋白のキナーゼ ウサギポリクローナル抗体としてAb-1 (オンコジー ン・サイエンス社製)を、またc-erbB-2遺伝子 産物蛋白の細胞外ドメインを認識するマウスモノクロー ナル抗体としてSV2-61ヶ(ニチレイ社製)を、そ れぞれ使用した。この抗体はIgGLのサプクラスを有 するものであり、マスコらの方法 [Masuko, T., et al., Jpn. J. Cancer Re s., 80, 10-14 (1989)] により作成され たものである。また、EGFRの細胞外ドメインの抗原 決定基 [Green, M. R., et al., J. I nvest. Dermatol., <u>85</u>, 239-24 5 (1985)] を認識する抗EGFRモノクローナル 抗体として、RPN513 (アマシャム社製) を使用し た。この抗体は免疫原としてA-431細胞をトリプシ ン処理したもので作成されており、IgG2.の特徴を 有するものである。上配各抗体はいずれも商品取扱器に 従って使用した。

【0071】免疫沈降のための免疫抗原の作成と標識を 次の通り実施した。即ち、実施例1の③と同様の方法で SK-BR-3細胞とA-431細胞の細胞分解物中の50 す。各図における数字は分子量マーカーの分子量を表わ

蛋白を32 Pで標識した。

【0072】② ポリクローナル抗体の調整及び各種抗 体との免疫沈降反応

18

実施例1の①と同様の方法で免疫処債のためのSK-B R-3細胞と、A-431細胞とを、烙地で調整した 後、ポリクローナル抗体を作成した。即ち、30匹のB alb/c系マウスを5つのグループに分け、以下の物 質を週3回、腹腔内投与し免疫した。即ち、グループ1 にはFCSの $AO200\mu1$ (n=3) を、グループ2 には20倍に濃縮したRPMI-1640培地の200 μ 1 (n=5) を、グループ3には血清フリーRPMI -1640 培地中に含まれる106個のSK-BR-3 細胞 (n=6) を、グループ4にはSK-BR-3細胞 によって開製された20倍濃縮培地の200μl (n= 11)を、またグループ5にはA-431細胞により翻 製された20倍濃縮培地の200μl (n=5) を、そ れぞれ投与した。第4回目の投与は次のようにして行な った。即ち、グループ1にはFCSのみの200μl を、グループ2には80倍に濃縮したRPMI-164 20 0 培地の 2 0 0 μ 1 を、グループ 3 には血清フリーの R PMI-1640培地中に含まれる106 個のSK-B R-3細胞を、グループ4にはSK-BR-3細胞によ って調製された80倍濃縮培地の200μ1を、またグ ループ5にはA-431細胞により調製された80倍濃 縮培地の200μ1を、それぞれ投与した。3日の後、 マウスから得た血清をc-erbB-2遺伝子産物とE GFRに対する抗体の存在の確認を行なうための免疫沈 降反応に供した。免疫沈降反応と電気泳動は、実施例1 の④の方法に従って、放射性標識したSK-BR-3細 ドメイン (アミノ酸配列:866-880) を認識する 30 胞とA-431細胞からの細胞溶解質又は調整した培地 を4℃で3時間の間各10µlのポリクローナル抗体と モノクローナル抗体又はNMS (正常マウス血清:no rmal mouse serum) と共にインキュペ ートした後に各種の処理をして免疫沈降を行なった。

【0073】免疫沈降反応の結果を第1図及び第2図に 示す。

【0074】第1図中、AはSK-BR-3細胞の分解 産物からの、BはA-431細胞の分解産物からの、そ れぞれの免疫沈降を表わし、レーンaはポリクローナル 40 抗体Ab-1を、レーンbはポリクローナル抗体pAb 1を、レーンcはモノクローナル抗体SV2-617 を、レーンdは本発明モノクローナル抗体GFD-OA -p185-1を、レーンeはEGFRに対するモノク ローナル抗体RPN513を、またレーンfはNMS を、それぞれ示す。また、図のAにおける黒ぬり三角印 は、SK-BR-3細胞分解物からの3~2 Pで標識した c-erbB-2遺伝子産物の免疫沈嚢を示し、図のB における黒ぬり矢印は、A-431細胞分解物からの 3 2 Pで標識したEGFR遺伝子産物の免疫沈澱を示

す。

【0075】 該図より次のことが判る。

【0076】即ち、SK-BR-3細胞の³²P標識の 結果では、キナーゼドメインとカルボキシ末端を認識す るポリクローナル抗体とc-erbB-2遺伝子産物の 細胞外ドメインを認識するモノクローナル抗体及び本発 明のモノクローナル抗体GFD-OA-p185-1は ともに分子量185000をもつc-erbB-2遺伝 子産物でリン酸化した蛋白を免疫沈澱した(図のAのレ ーンa~レーンd参照)。しかし、EGFRの細胞外ド 10 メインを認識する抗EGFR抗体は、NMSと全く同じ ようにこの蛋白を免疫沈澱させなかった(図のAのレー ンe~レーンf 参照)。また、A-431細胞の32P 標識の結果では、c-erbB-2遺伝子産物に一致す るリン酸化パンドは、c-erbB-2遺伝子産物に対 する抗体では検出されなかった(図のBのレーンa~レ ーンd参照)。しかし、170000の分子量を持つリ ン酸化したEGFRは、抗EGFR抗体により免疫沈澱 した(図のBのレーンe参照)。

【0077】第2図中、AはSK-BR-3細胞の分解 20 産物からの、BはA-431細胞の分解産物からの、それぞれの免疫沈降を表わし、レーンaはモノクローナル抗体SV2-617を、レーンbはモノクローナル抗体RPN513を、レーンcはNMSを、レーンdはFCSによって免疫された抗血清を、レーンeは濃縮されたRPMI-1640培地によって免疫された抗血清を、レーンf~レーンhはそれぞれSK-BR-3細胞によって免疫された抗血清を、レーン1~レーンkはそれぞれSK-BR-3細胞によって免疫された抗血清を、レーン1~レーンnは 30 それぞれA-431細胞によって関製された20倍濃縮培養液により免疫された抗血清を表わす。

【0078】また、図のAにおける黒ぬり三角印はSK-BR-3細胞分解物からの32Pで標識したc-erbB-2遺伝子産物の免疫沈澱を示し、図のBにおける黒ぬり矢印はA-431細胞分解物からの32Pで標識したEGFR遺伝子産物の免疫沈澱を示す。また数字は分子量マーカーの分子量を表わす。

【0079】該図より次のことが判る。

【0080】即ち、SK-BR-3細胞の32P標識の40結果では、NMS、FCSのみ投与したマウスから得られた抗血清、RPMI-1640培地で免疫された抗血清、及びA-431細胞によって調製された濃縮培養液により免疫された抗血清は、共に活性が認められなかった(図のAのレーンに、d、e及びI~n参照)。また、EGFRに対するモノクローナル抗体も同様に活性を示さなかった(図のAのレーンb参照)。SK-BR-3細胞(グループ3)を投与した6匹のマウスから得られた抗血清は、32Pで標識したSK-BR-3細胞の細胞分解物からの多くのリン酸化蛋白を免疫沈酸させ50

た(図のAのレーンf~レーンh参照)。最も強いパン ドが分子量185000の分子量サイズであり、32P で標識されたc-erbB-2遺伝子として確認され た。同様のパンドが抗c-erbB-2遺伝子産物モノ クローナル抗体で免疫沈澱された。(図のAのレーンa 参照)。SK-BR-3細胞によって調製された濃縮塔 **養液により免疫された(グループ4)11匹のマウスよ** り得られた抗血液は、c-erbB-2遺伝子産物とし て同定したリン酸化蛋白を特異的に免疫沈澱した(図の Aのレーンi~レーンk参照)。また、リン酸化された A-431細胞の33P標識の結果では、A-431細 胞によって調製した濃縮培養液で免疫されたマウス(グ ループ5)から得られた抗血消からのものは、分子量1 70000を持つパンドを認める抗体を発現させた(図 のBのレーン1~レーンn参照)。このパンドはEGF Rを認識する抗EGFRモノクローナル抗体と反応した リン酸化EGFRと同じ位置に認められた(図のBのレ ーン b 参照) 。また、このグループより得られた血清 は、分子量20000を持つパンドをも免疫沈毅させ た。このパンドの特徴はまだわかっていない。また、S K-BR-3細胞とSK-BR-3により調整された機 縮培養液で免疫した2つのポリクローナル抗体の170 000の分子サイズを持つパンド検出によりc-егb B-2遺伝子がEGFR遺伝子と一部共有する構造を持 つことが確認された(図のBのレーンfとレーンi参 . (無

【0081】③細胞溶解物と培養液中の蛋白標識と各種 抗体との免疫沈降反応

③-1細胞溶解物の32P標識

細胞の標識の前日にSK-BR-3細胞とA-431細胞を1×10°個/35mm皿の密度に播き、リン酸フリーのRPMI-1640培地で3回細胞を洗浄後、37℃で12、24及び48時間の間、5%FCSを含む1mlのリン酸ダルペッコ改変イーグルの培地(pH7.4)(日水製薬社製)中において³²P1(18.5MBq/m1)でインキュペートした。細胞は4℃で一時間の間、実施例1の③で作成された溶解緩衝液の1mlで可溶化した。培養液(1ml)もまた集めた。細胞溶解液と培養液中の不溶化物を12000×gで10分間違心分離して除去した。そして細胞溶解液及び培養液の200μ1を免疫沈降のために使用材料とした。

[0082] ③-2細胞溶解物と培養液中蛋白に対する [35 S] システイン標識

細胞の標識の前日にSK-BR-3細胞とA-431細胞を3×10 個/60mm皿の密度に揺き、細胞をシステインとFCSを含まないメチオニンフリーのRPMI-1640培地で3回洗浄後、同培養液でプレインキュペーションすることにより続けた。そしてそれらを37℃で20及び48時間(SK-BR-3細胞)の間、又は18時間(A-431細胞)の間、1.5mlの1

% F C S 添加システィンフリー R P M 1 − 1 6 4 0 培地中に [* 5 S] システイン (3.7 M B q / m 1:ニューイングランド・ヌクレア社員) と共にインキュベートした。放射性保險した細胞は、4℃で一時間の間、上配3 − Φ と同様の溶解傾荷液の1.5 m 1 で可溶化した。培登液 (1.5 m 1) もまた集めた。細胞溶解液と培養液中の不溶化物を12000×gで10分間違心分態して除去した。そして細胞溶解液及び培養液の700μ 1 を免疫沈降のために使用材料とした。

【0083】③-3各極抗体との免疫沈降反応 上記③-1及び③-2で作成した放射性原設したSK-BR-3細胞とA-431細胞からの細胞溶尿液と培發 液を使って、実施例1の④と同様の方法によって免疫沈 降を行なった。

【0085】次に [^{3 5} S] システイン標識した細胞溶 解物と培ີを 深める種の抗体との免疫反応の結果を、第 3 図に示す。

【0086】第3図中、AはSK-BR-3細胞の細胞 30分保物からの、またBはSK-BR-3細胞の培養液からの、それぞれの免疫沈降を表わし、レーンaはNMSを、レーンbはポリクローナル抗体Ab-1を、レーンcはポリクローナル抗体pAb1を、レーンdはモノクローナル抗体SV2-617を、レーンeは本発明モノクローナル抗体GFD-OA-p185-1を、それぞれ示す。また、図のAにおける風ぬり三角印は、SK-BR-3細胞分保物からの[**5]システインで原識したc-erbB-2超伝子産物の免疫沈豫を示し、図のBにおける白抜き三角印は、SK-BR-3細胞の細 40胞分保物からの関連した蛋白の免疫沈豫を示す。また数字は分子量マーカーの分子量を表わす。

【0087】 該図より、 [³ 5 S] システイン標識されているSK-BR-3 細胞において、4 つの異なる抗 cーerbB-2 遺伝子産物抗体が細胞分 保物中の分子 旦 185000のパンドを同定した(図のAのレーンb~レーンを参照)。しかしながら、いくつかの非特異的なパンドがNMSによって検出された(図のAのレーン a 参照)。NMSは [³ 5 S] システインで 標識した cーerbB-2 遺伝子産物であることを示しているパンド 50

を同定しなかった。 [* 6 S] システイン 慰問 SK-B R-3 細胞によって 回寝した 培養液を 試験したとき、キナーゼドメイン、カルボキシル 末常部分を 認識する cーerb B-2 遺伝子産物に対する 2 つのボリクローナル 抗体は、NMS(図のBのレーン a)と比較したとき、それぞれ如何なる 特異的なパンドも見られなかった(図のBのレーン bとレーン c 参照)。 しかしながら 畑原外を 認識する 抗 cーerb B-2 遺伝子産物 関連 ないとを 免疫沈深させた(図のBのレーン dとレーン e 参照)。 この 結果は cーerb B-2 遺伝子産物 関連蛋白 質が SK-BR-3 畑胞によって 調 図された 培養液中にも存在する 可能性が考えさせる。

22

【0088】③-4各額抗体とSK-BR-3 御胞とA-431 細胞によって国毀した培穀液中の[35S]システイン 保職成長因子レセプター関連蛋白存在下での免疫沈降反応

【0090】第4図中、AはSK-BR-3畑胞を、ま たBはA-431細胞によって鋼製した培袋液中の[3 5 S]システイン 信職成長因子レセプター関連蛋白質 の免疫沈霞を、それぞれ示す。各図におけるレーンは以 下の免疫沈降の結果を示す。即ち、レーンAのaはNM Sと細胞分解物の反応を、レーンAのBは本発明のcー erbB-2 遺伝子産物モノクローナル抗体GFD-O A-p185-1と細胞分解物の反応を、レーンAのc はNMSと培袋液の反応を、レーンAのdは本発明モノ クローナル抗体GFD-OA-p185-1と培貸液の 反応を、それぞれ示す。またレーンBのaは抗EGFR モノクローナル抗体と細胞分降物の反応を、レーンBの bは抗EGFRモノクローナル抗体との培益液の反応を それぞれ示す。 更に図のAにおける黒ぬり三角印はc erbB-2遺伝子産物を、白抜き三角印はc-erb B-2遺伝子産物関連蛋白質を示し、図のBにおける黒 ぬり矢印はEGFRを、同白ぬき矢印はEGFR関連蛋 白質を示す。尚、該図の数字は分子量マーカーの分子量 を表わす。

【0091】上記図より、 [* 5 S] システインとともにSK-BR-3畑胞の長時間培登でGFD-OA-p185-1で免疫沈澄するパンドは、よりクリアーになった(図のAのレーンd参照)。5%ポリアクリルアミドゲルSDS-PAGEによって、培益中の特異的なパンド分子量の大きさが110000なると計算された。本発明者らは、この分子量が110000の蛋白をp110と命名した。

【0092】細胞分解中のc-erbB-2遺伝子のパ ンドと比較したとき、このパンドの放射性活性は大差が なく、p110の一つの大きなものが産生されて培養液 中に分泌されていると予想できる。またこの結果は、c -erbB-2遺伝子産物の細胞外ドメインを認識する 別の抗 c - e r b B - 2遺伝子産物モノクローナル抗体 であるSV2-61ヶを使用たときも同様な結果が得ら れた。また、分子量が42000をもつパンドが認めら れ(図のAのレーンd参照)、それはNMSによっても 検出された(第3図のAとBのレーンa参照)。本発明 10 者らは、上記パンドの発現量は、長時間のインキュベー ションで上昇したけれども、このパンドは非特異的パン ドと見なした。A-431細胞による試験結果では、分 子量115000のサイズを持つEGFR関連蛋白質が 検出された(図のBのレーンb参照)。

[0093]

【実施例4】c-erbB-2遺伝子産物を発現する癌 細胞株に対するGFD-OA-p185-1の効果 SK-BR-3細胞株と、A-549細胞株、PC-9 細胞株及びLu-65細胞株を用いて、本発明モノクロ 20 ーナル抗体GFD-OA-p185-1の細胞協害活性 の有無を検討した。

【0094】上記A-549細胞株(ヒト肺癌細胞株: ATCC CCL185, [Giard, D. J., e t al., J. Nat. Cancer Inst., 51, 1417-1423 (1973)]) とPC-9 細胞株 (ヒト肺癌細胞株: [Kinjo, M., Ok a, K., et al., Br. J. Cancer, 3 9, 15-23 (1979)]) は、c-erbB-2 遺伝子が発現しており、またLu-65細胞株(ヒト肺 30 を10%ホルマリンで固定した後、腫瘍組織のミクロン 癌細胞株: [Yamada, T., et al., Jp n. J. Cancer, Res., 76, 967-99 6 (1985)] は、同遺伝子の発現のないことが明ら かにされている.

【0095】上記4種類の細胞株を5%FCSを含むR PMI-1640培地中の24ウェルプレート中に播い た。SK-BR-3細胞とLu-65細胞は4.5×1 04個/ウェルの密度に、またA-549細胞とPC-9細胞は1×105個/ウェルの密度になるよう播え付 けた。細胞をプレートに付着させた後、モノクローナル 40 抗体GFD-OA-p185-1の100μgを最終濃 度が100μg蛋白/mlとなるように加え、24、4 8及び72時間の間インキュペートした。ネガティブコ ントロールとして、モノクローナル抗体の希釈のために 使用した緩衝液、或いはモノクローナル抗体の入ってい ない培養液をコントロールプレートに加えて、同様に2 4、48及び72時間の間インキュペートした。それぞ れの培養の最後に細胞の細胞数をコールターカウンター (機種名:コールター社製)で数えた。細胞数の定量は

各3回行なった。

【0096】その結果を第5図に示す。 該図中、実線 (1) は本発明のモノクローナル抗体GFD-OA-p

185-1の各種癌細胞株に対する細胞数を、破線 (2) はコントロールの細胞数を表わす。また、縦軸は 細胞数を示し、横軸は各種癌細胞株と本発明のモノクロ ーナル抗体とのインキュペート時間を示す。

24

【0097】該図より、本発明のモノクローナル抗体G FD-OA-p185-1は、c-erbB-2遺伝子 産物を発現するSK-BR-3細胞とA-549細胞の インピトロでの増殖を有意に抑制した。また、c-er bB-2遺伝子産物を同じく発現するPc-9細胞の成 長も本発明のモノクローナル抗体により抑制傾向がみら れたが有意ではなかった。しかしながら、c-erbB - 2遺伝子産物を発現しないLu-65細胞の成長は本 発明のモノクローナル抗体では抑制できなかった。

【0098】上記結果より、c-erbB-2遺伝子産 物の細胞外ドメインを認識する本発明モノクローナル抗 体GFD-OA-p185-1は、インビドロにおける 癌細胞株の増殖に関して抑制効果を示し、腫瘍組織に対 する特異的標的細胞傷害活性を増強する能力を有するこ とが明らかである。このことから本発明モノクローナル 抗体は悪性腫瘍等の臨床治療剤として有用であることが 判る。

[0099]

本発明のモノクローナル抗体GFD-〇A-p185-1のインピトロ特異性の定盤のために、乳癌患者から得 た腫瘍組織を用いて免疫染色を行なった。

【0100】即ち、乳癌患者(女性)から得た腫瘍組織 の部分をパラフィン包埋した後、パラフィン切片を作成 した。ABC免疫ペルオキシダーゼ法は、免疫染色を使 用した。腫瘍と正常組織のサンプルは本発明のモノクロ ーナル抗体GFD-OA-p185-1の20μg蛋白 /mlで処理した。また、非特異的抗体結合はモノクロ ーナル抗体の代わりに非免疫血清のサンブルの使用によ って関製を行なった。

【0101】その結果を、乳癌患者の腫瘍組織と本発明 の抗 c - e r b B - 2 遺伝子産物モノクローナル抗体 G FD-OA-p185-1との結合反応した結果とし て、第6図に示す。

【0102】該図より、乳癌腫瘍組織と本発明のモノク ローナル抗体の結合性は陽性染色として確認された。

【0103】しかしながら、正常組織は免疫ペルオキシ ダーゼ試験において本発明のモノクローナル抗体GFD - OA - p 1 8 5 - 1 に結合しなかった。 更に、 非免疫 血清を使用したとき、腫瘍組織の中から陽性染色細胞は 得られなかった。上記のことから本発明モノクローナル 抗体は乳癌患者の臨床診断剤として有用であることが判

50 る。

【配列表】

[0104] 配列番号:1

配列の長さ:60 配列の型:核設 類の致:一本類

トポロジー: 直急状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す配号:domain

存在位置: 1-60 特徴を決定した方法: E

配列:

CGCGGCTCCG GGGGGCAAGA GGG CGAGGAG GAGCCCCCAG CGGCAC

AAGG CCGCCAGCTC 60

【0105】配列番号:2

配列の長さ:57 配列の型:核酸 質の致:一本質 トポロジー:直線状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す配号:domain

存在位置: 1-57 特徴を決定した方法: E

配列:

GCCCTGGTAG AGGTGGCGGA GCA TGTCCAG GTGGGTCTCG GGACTG

GCAG GGAGCCG 57 【0106】配列番号:3

配列の長さ:60 配列の型:核磁 類の致:一本類 トポロジー:直線状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す配号:domain

存在位置: 1-60 特徴を決定した方法: E

配列:

GGTGACCAGG GCTGGGCAGT GCA GCTCACA GATGCCACTG TGGTTG

AAGT GGAGGCAGGC 60

【0107】配列番号:4

配列の長さ:66 配列の型:核酸 類の数:一本類 トポロジー:直線状 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す記号:domain

存在位置: 1-66 特徴を決定した方法: E

配列:

GATGAGGATC CCAAAGACCA CCC CCAAGAC CACGACCAGC AGAATG CCAA CCACCGCAGA 60GATGAT6

26

10 6

【0108】配列番号:5

配列の長さ:60 配列の型:核酸 類の数:一本類 トポロジー:直線状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す配号:domain

存在位置:1-60 20 特徴を決定した方法:E

配列:

TGGAGACCTG GGGGCCTCCT CTT CAGAGGG CTCCAGCCCT AGTGTC AGGT CCCCACCGCC 60

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例3の②に従い行なわれた、ポリクローナル抗体と各種抗体との免疫沈降反応の結果を示す図面に 代わるSDS-PAGEの写真である。

【図2】実施例3の②に従い行なわれた、ポリクローナ 30 ル抗体と各種抗体との免疫沈降反応の結果を示す図面に 代わるSDS-PAGEの写真である。

【図3】 実施例3の③-3に従い行なわれた、システイン 保険した細胞溶解物と培錠液との各種の抗体との免疫 反応の結果を示す図面に代わるSDS-PAGEの写真である。

【図4】実施例3の③-4に従い行なわれた、各種抗体とSK-BR-3細胞とA-431細胞によって関製した培錠液中のシステイン標識成長因子レセプター関連蛋白存在下での免疫沈降反応の結果を示す図面に代わるS40 DS-PAGEの写真である。

【図5】実施例4に従い行なわれた、c-erbB-2 遺伝子産物を発現する癌細胞株に対する本発明抗体の効果を求めたグラフである。

【図6】実施例5に従い、本発明抗体のインビトロ特異性定量のための免疫組織学的検討を乳癌患者の阻癌組織の免疫染色によりを行なった結果を示す、生物の形態を示す図面に代わる写真である。